## (19) Organización Mundial de la Propiedad Intelectual

Oficina internacional



## 1 (100) 1 (100) 10 (100) 10 (100) 10 (100) 10 (100) 10 (100) 10 (100) 10 (100) 10 (100) 10 (100) 10 (100) 10 (100)

(43) Fecha de publicación internacional 7 de Julio de 2005 (07.07.2005)

PCT

## (10) Número de Publicación Internacional WO 2005/061431 A1

(51) Clasificación Internacional de Patentes<sup>7</sup>:
C07C 215/54, 217/54,
213/08, 213/10, 47/27, 45/29, 45/58

(21) Número de la solicitud internacional:

PCT/ES2004/000572

(22) Fecha de presentación internacional:
21 de Diciembre de 2004 (21.12.2004)

(25) Idioma de presentación:

español

(26) Idioma de publicación:

español

(30) Datos relativos a la prioridad: P200303032

22 de Diciembre de 2003 (22.12.2003) ES

(71) Solicitante (para todos los Estados designados salvo US): RAGACTIVES, S.L. [ES/ES]; PARQUE TEC-NOLÓGICO DE BOECILLO, PARCELAS 2 Y 3, E-47151 BOECILLO (VALLADOLID) (ES).

(72) Inventores; e

(75) Inventores/Solicitantes (para US solamente): PASCUAL COCA, Gustavo [ES/ES]; PARQUE TECNOLÓGICO DE BOECILLO, PARCELAS 2 Y 3, E-47151 BOECILLO (VALLADOLID) (ES). MARTÍN PASCUAL, Pablo [ES/ES]; PARQUE TECNOLÓGICO DE BOECILLO, PARCELAS 2 Y 3, E-47151 BOECILLO (VALLADOLID) (ES). MARTÍN JUÁREZ, Jorge [ES/ES];

PARQUE TECNOLÓGICO DE BOECILLO, PARCELAS 2 Y 3, E-47151 BOECILLO (VALLADOLID) (ES).

(74) Mandatarlo: ARIAS SANZ, Juan; ABG Patentes, S.L., Orense, 68 7th floor, E-28020 MADRID (ES).

(81) Estados designados (a menos que se indique otra cosa, para toda clase de protección nacional admisible): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Estados designados (a menos que se indique otra cosa, para toda clase de protección regional admisible): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), euroasiática (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europea (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

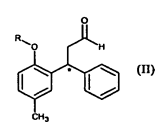
## Publicada:

- con informe de búsqueda internacional

Para códigos de dos letras y otras abreviaturas, véase la sección "Guidance Notes on Codes and Abbreviations" que aparece al principio de cada número regular de la Gaceta del PCT.

(54) Title: METHOD OF OBTAINING TOLTERODINE

(54) Título: PROCEDIMIENTO PARA LA OBTENCIÓN DE TOLTERODINA



(57) Abstract: The invention relates to a method of obtaining tolterodine. The inventive method consists in: reacting a compound having formula (II), wherein R is a hydroxyl protective group and the asterisk indicates an asymmetric carbon atom, with diisopropylamine in the presence of a reducing agent; optionally, converting the resulting intermediate into a salt, and, if desired, isolating same; removing the hydroxyl protective group; and, if desired, separating the desired enantiomer (R) or (S) or the mixture of enantiomer and/or converting the compound thus obtained into a pharmaceutically-acceptable salt thereof. Tolterodine is a muscarinic receptor antagonist which can be used in the treatment of urinary incontinence and other symptoms of urinary bladder hyperactivity.

(57) Resumen: El procedimiento comprende hacer reaccionar un compuesto de fórmula (II), donde R es un grupo protector de hidroxilo, y el asterisco indica un átomo de carbono

asimétrico, con diisopropilamina en presencia de un agente reductor; opcionalmente convertir el intermedio resultante en una sal y, si se desea, aislarla; retirar el grupo protector del hidroxilo; y, si se desea, separar el enantiómero (R) o (S) deseado, o la mezcla de enantiómeros, y/o convertir el compuesto obtenido en una sal farmacéuticamente aceptable del mismo. La tolterodina es un antagonista de los receptores muscarínicos útil en el tratamiento de la incontinencia urinaria y de otros síntomas de hiperactividad de la vejiga urinaria.

0005/061431 A1

Ŋ